TRANSCUTANEOUS ABSORPTION AGENT

Publication number: JP61233631 (A)		Also published as
Publication date: 1986-10-17		🖹 JP2540294 (B2)
Inventor(s): ICHII YUJI; KAMIYA TETSURO;	HARA KENJI	
Applicant(s): KAO CORP		
Classification:		
- International: A61K8/00, A61K8/41, A61K8/43, A61K8/55; A61K8/58; A61K8/58; A61K8/58; A61K8/00; A61K8/70; A61K8/70; A61K8/70; A61K8/70; A61K8/70; A61K8/70; A61K7/00; A61K7/06; A61K9/70; A61K7/00, A61K7/06; A61K9/70; A61K47/00 - European: A61K8/55; A61K8/42; A61Q19/00 Application nümber: JP19850074898 19850409 Priority number(s): JP19850074898 19850409	2; A61K9/06; A61K9/10; /24; A61Q5/00; A61Q19/00; 2; A61K9/06; A61K9/10; /24; A61Q5/00; A61Q19/00; A61K9/02; A61K9/06; A61K9/10	
Abstract of JP 61233631 (A)	<u> </u>	- 1 1 2 ·
PURPOSE:To provide the titled agent containing a		
active drug component, giving high transcutaneous absorbability of the drug component, exhibiting mild action to the skin and mucosa and having high safety. CONSTITUTION: The objective agent contains (A) the compound of formula I [R1 and R2 are alkyl and the total carbon number of the branched alkyl (formula II) is 8-40; X1 and X2 are H, alkali metal, ammonium, mono, di or trialkanol (2-3C) ammonium, mono, di, tri or tetraalkyl (1-4C) ammonium, basic amino acid or morpholine salt] and (B) an active drug component which can be administered by transcutaneous or transumucous absorption. The amount of the compound A is preferably 0.5-30 wt%, especially 1-20 wt% based on the whole agent.; EFFECT:A sufficient effect can	R ₁ CHCH OP OX:	F
be attained at a low concentration of the drug component compared with conventional method, and accordingly, the side effect of the drug can be mitigated.	^{Ва} >бнон.⊬	1
Data supplied from the esp@c	eenet database — Worldwide	

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭61-233631

砂公開 昭和61年(1986)10月17日

@Int.Cl. A 61 K 47/00 // A 61 K 7/00 9/02 9/06 9/10 9/70

識別記号

厅内整理番号

6742-4C 審査請求 未請求 発明の数 1 (全 12 頁)

❷発明の名称 経皮吸収製剤

> 创符 頤 昭60-74898 砂出

頤 昭60(1985)4月9日

⑦発 明 者 神 砂発 明 者 原

栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606-6 哲 朗

宇都宮市元今泉6-5-1 サンコーポ306号 宇都宮市氷室町1022-53

健 次 花王株式会社 ⑪出 願 人

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

10代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

発明の名称

歷皮吸収契剤

特許額求の範囲

1. 一般式(J)

$$R_1$$
 $C HC H_1 OP < OX_1$
 OX_2
 OX_3

[式中、 R. 及び R. はアルキル基であつて、 分肢アルキル基 R₁>CHCH₂ ~ の筋炭素数が 8 ~ 4 0 の 6 の を示し、 X1 、 X2 は 同 一 若 しく **社異なつて水菜原子あるいはアルカリ金属、** アンモニウム、モノ、ジ若しくはトリアルカ ノール(炭素数2若し(は3)アンモニウム、 モノ、シ、トリ岩しくはテトラアルキル(泉

素数1~4)アンモニウム、又は塩基性アミ

発明の詳細な説明

〔産英上の利用分野〕

本発明は、緑皮吸収製剤に関する。

〔従来の技術〕

楽物の役与方法としては従来から経口投与、 直腸投与、皮内投与等が通常行われており、 中でも経口投与が広く用いられている。しか したがら、駐口役与の場合には胃腸障害、食 **欲不振、嘔吐、腹痛等の副作用を惹起すると** とがあるとともに、その効果を発揮するため

非周昭61-233631 (2)

には大量の役与が必要である場合が多いこと たどの欠点があつた。

近年、かかる欠点を解析する目的で、との 関作用を低下し、緊型効果をより安全に発現 することが期待できるものとして種皮 投与に よる外用 利の 開発が行われ、 製品も 上市され ている。 しかしながら、 かかる外用 別になけ る業効成分の経皮破 収性は未だ不十分 な場合 も多く、 その目的を十分に 建成し得 中でも合 は 首い 難い。 すなわら、 本来 皮膚、 中でも 選 は に対する 防 類壁として の生 理的 的 根 能を 果 た しているものであり、 通常の外用 剤に使用され れる 都 単 如では 配合 された 業 か ぬ分の ナ か な ほ な 収 に 付 離 い 場 合 が 多い。 そのため、

- 3 -

また、一方では人体の粘膜部位 - 限粘膜、 具統結膜、口腔粘膜、腱粘膜、直凸粘膜など - からの楽理活性物質の吸収を促進させる手 後として、剤型の改良、蒸剤の改良、吸収促 進作用を有する化合物の配合などが行なわれ てきた。とれらの中で剤型の改良、蒸剤の改 良は楽理活性物質のある程度の改良は可能で あるが、固期的な改良は期待できず、その研 究の中心性吸収促進作用を有する化合物の検 紫及び応用であつた。

[発明が解佚しようとする問題点]

しかしながら、健果の吸収促進剤は、(1)その吸収促進効果が示だ十分とは背えず、(2)実用的な緊避効果が得られない場合も多くあり、(3)吸収促進剤自体が皮膚刺激性を示したり、

角質度を通しての数句の透過性を制御し、要 句の経及吸収性を裏める工夫が必要である。

かかる目的でいわゆる経皮吸収定差列を盗
列に配合することが一般に行われている。そ
のような吸収促進剤としては、ツノチルスル
ホキサイド、ツノチルアセトフミド、ツノチ
ルホルムアミド、N,N・シェチル・ロート
ルアミドカどのアミド化合物;1・ドデシル
アザンクロヘアチン・2・オン
あ 消体; あるいはイ
ソプロピルミリステート、インプロピルパル
ミテート、 ジェチルセパケート、 ジイソプロ
ピルアンペート などのアルニールとカルポン
はのエステルあるいはクロトニル・ド・エチ
ル・・・トルインンカどが公知である。

- 4 -

第カを制剤としての性質から合成制脂を高食して薬剤容器や交類、装身具などから 期限性物質等を耐出することなどのため一般の適応や使用法が制限されるなどの欠点があり、未光実用性に問題点が残つているのが実情であつた。

一方、結び配位からの憲理合性部質の吸収を促進する作用を有する化合部は大部分次の検え欠点、すなわち、(1)改収促進作用が顕著でない、(2)破収促進作用を発現出来る実理活性物質が限定されている、(3)結びに対して刺激性を有し、長期間の使用に耐えられないほどの欠点を有し、 実用化は困難なものが多いのが契何であつた。 新くして、従来の経皮破収促進和若しくは

科問昭61-233631 (3)

経皮吸収製剤の有する欠点がなく、素効配分の経皮吸収性が高く、かつ、皮膚、粘膚に対 して安全な経皮吸収装剤の開発が避せれていた。

(問題点を解決するための手段)

本発明者は、筋かる実情にかいて 扱意検討 を重ねた結果、特定のモノアルキルリン酸エステル及び無効成分を含有する経皮吸収 超別 は、従来の経皮吸収 都別の上記欠点がなく、 かつ程度吸収性、安全性の点でも使れたもの であることを見出し、 本発明を完成した。

すなわち本発明は、次の一般式(1)

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H C H_2 O P \\
0 \\
O X_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O X_1 \\
O X_2
\end{array}$$

- 7 -

設粘膜、口腔粘膜、顕粘膜、顕陽粘膜等の粘膜を経由する結粘膜吸収製剤をも包含する。 本発射で使用されるモノアルキルリンのエ ステル(j)は、例えば次式(b)

(式中、R,及びR,は前配と同じ)

て扱わされる分岐脂肪族アルコールとオルトリン酸とを共然指しくは就圧肥水下に加熱反応せしめ、必要により更に増とすることにより製造される(特品昭55-64693号)。

また、分肢症筋族アルコール(自は、例えば、下式に従つてゲルベ反応により設治することができる。

CH, (CH,)nOH+CH,(CH,)mOH

【武中、R1及びR1はアルキルあであつて、 分質アルキル番R1→CHCH1・の物数条数が8 ~40のものを示し、X1、X1は同一若しく は異なつて水葉像子あるいはアルカリ会属、 アンモニウム、モノ、ジ若しくはトリアルカ ノール(炭素数2若しくは3)アンモニウム、 モノ、ジ、トリ若しくはテトラアルキル(皮 素数1~4)アンモニウム、又は塩茜性アミ ノ 破若しくはモルホリンの塩であることを示 ナ 〕 で変わされるモノアルキルリン酸エステル及

で扱わされるモノアルキルリン酸エステル及 び楽効成分を含有する駐皮吸収製剤を提供す るものである。

本発明に おいて 経皮 改収 製 辨とは、 角 質 層を経由 する 皮 所 外 用 製 剤 の 他 に、 誤 結 膜、 鼻

CH₁(CH₁)n CHCH₁OH (h)

(式中、mは5~19の数、nは1~19の数であつて、かつ、m+nが6~36の数を示す)

(B)式で変わされるグルベアルコールとしては、例えばダイヤドール 1 8 G [三便化成工類(物型)、(B)式中m= 8、n = 8 のもの] などの市版品を用いることができる。

斯くして得られるモノアルキルリンQエス サル(j)としては、分岐アルキル港 Ri > CHCHs・の筋炭異数が 8~2 4 のものが好ましく、特に好遇なものとして、例えば次のものが挙け

エノオクチルリンON エステル

特局昭61-233631 (4)

$$C_{11}H_{11}CHCH_{1}O P < OX_{1} OX_{2}$$

(式中、 X: 及び X: は 前配と同じ)

関に本発明で使用されるモノアルキルリン酸エステル(I)としては、就中、塩のものが好ましい。(I)式中、X, あるいけX, で扱わされるアルカリ金属としては、ナトリウム、カリウム、リナウム、ルビジウム、センウム、フランシウムが挙げられる。また、塩を形成する塩差性アミノ優としては、例えばリシン、アルギニン、ヒステジン等が挙げられる。このようカ塩のうち、就中、安定性の点からモノ、ツ若しくはトリアルカノール(皮累数2 若しくは3)アンモニウム又は塩減性アミノ酸塩が好ましい。

(8)

モノオクタザンルリン酸エステル C, H,, CHCH, O P OX, (質

C. H. CHCH: O - P < OX:
C. H. O - P < OX:

モノドデシルリン敵エステル

C7 H₁₅ OX, (相)

C1. H1. CHCH. O P OX1

| C1. H1. O OX, (Va)

本発明に保るモノアルキルリン酸エステル
(1)を併用することによつてその吸収が河上し、 変効が増進される変効成分としては、航度若 しくは軽粘度級収により投与が可能な蒸物で あれば年に制限されないが、好消をものとし て次の変物を毎げることができる。

(1) 皮膚外用薬物

明えば、アミノ安息省はエチル、塩酸ソプカイン、塩酸テトラカイン、塩酸デロカイン、 リドカイン、サリチル酸ノチル、グアイアメレン、グアイアメレンスルホン酸ナトリウム、 アルミニウムタロロヒドヤンアラントイネー、 ト、ペンダザンタ、インドメサシン、グリチルレチン酸、グリチルリテン酸、ブフエキサマフク、デキストラン、粒酸ナトリウム、ク - 1 2 -

ロタミトン、フルフエナム酸プサル、 アラントイン、アロエ来、イクタモール、ダリナルリナン酸 ジカリウム、クリナルリナン酸、ステアリン ログリナルレナニル、グリナルレナン 酸ステアリル、ヒノキナオール等の技術 角夾別、ヒドロコルナソン、 酢酸ヒドロコルナソン、 酢酸ヒドロコルナソン、 でしょう ロックロメラソン、 デキサメタソン、 アルドロキショルナド、 苦草酸 ベタノタソン、アルドロキショルナド、 苦草酸 ベタノタソン、 アルドロキショルナド、 苦草酸 ベタノタソン、 ソナロピオン酸ペタノタソン、トリケムシノロン アセトニド、プレドニソロン、 イ

項間昭61-233631 (5)

チルプレドニソロン、酢酸リチルプレドニソ ロン、吉草はジフルコルトロン、プロピオン 酸クロペタソール、アムシノニド、ベル・シノニド、 古草的酸プレドニソロン、 発皮 質ホル モン、エストラジオール、 ジエチルスオールス ストラジオール、 ジェチルス カールス ストールなの ホルモン 別 ールエストラジオール の ホルモン 別 ・一ル、 ヘキ セストロール等の ホルモン 別 サクロロフエン、マーキュロクロ、 ゲイン サクロロフエン、マーキュロクロ、 ゲイン ザルコニウム、 塩化ペンピトニウム、 ペート リン V、 ペン ザペニシ リン G、 スト レ プ・リン、 リン 以 似 は テトラサイクリン、 エリコロマン、 エリコロマ インン、フラジオマインン、、既愛フラジオマインン、パントラシン、塩酸オキシテトラサイクリン、恒線カナマインン、カナマイシン、クロロマイセナン、ポリミキシンB、エトロフラゾン、過マンガンをあるでは、サリウム、サリケル酸ナトリウム、ツルビンをは、ツルビンをは、サビドロ酢酸ナトリウム、パラオキン安息皆酸プケル、パラオキン安息皆酸プケル、パラオキン安息皆酸プケル、パラオキシ安息皆酸プケル、パラオキシウと、パラオキンウと、パラオキシウと、パラオキシウと、パラオキシウと、パラカール、クレゾール、チェール、のレゾール、クロラミンT、チアントール、塩化リゾナー

- 15 -

ム、塩酸クロルヘキンジン、グルコンののクロルヘキンジン、トリクロロカルバニリド、3
-トリフルオルメナル・4・4'-ジクロロカルバニリド、3
-トリフルオルメナル・4・4'-ジクロロカルバニリド、ヘキサクロロフエン等の高端、数開剤・温暖インナペンシル、ジフエニルイと、グラシン、ラウリル保酸グフエニン等のが抗ヒスクシーンの酸クロルフエニラミン等のが抗ヒスクシーンの酸フエニル水酸、サメロサール、トリコマインンのカーン、トリコマート、クロート、クロールニトリント、グロシン、パリオナン、ピロールニトリンド、シフカニン、ナイスタナン、エキサラミド、シ

- 16 -

クロピロクス・オラミン、 額線ミコナソール、
翻訳エコナソール、 朝館インコナソール等の
死実開剤; レチノール、 酢酸レナノール、 ル
ルミナン酸レナノール、 デヒドロレナノール、
エルゴカルシフェロール、 de・α・トコフェ
ロール、 酢酸 de・α・トコフェロール・ カルシウム
ン はな de・α・トコフェロール・ カルシウム
メナジオン、 ナナジオン、 メナキノン、
メナジオン、 サアミン塩酸塩、 サアミン は酸
塩、 チアミンリン 酸塩、 リポフラビン 断酸 ピ
エステル、 塩原ピリドキシン、 5'・リル 取 ピ
パルミチン 酸ピリドキシン、 トリパルミチン
酸ピリドキシン、 フノコペラミン、 ヒロ

時間昭61-233631 (6)

ウム、アラントインクロルヒドロキシアルミニウム、アラントインジヒドロキンクロライド、
切化運輸、塩化アルミニウム、塩化銀二族、
カラミン、塩化性臭化アルミニウム、アルミニウムフェノルスルホン酸、アルミニウムナ
フォリンスルホン酸、医療健康アルミニウム
カリウム、パラフェノーだスルホン酸亜鉛等
の収斂剤;クロカニン酸、4-メトキシケイ
皮酸-2-エトキシエナル、パラアミノ安息
チルフエニル)ペンソトリアソール、2-ヒ
ドロキシー4-メトキシペンソフェノン等の
繋外機吸収剤:エデト股ニナトリウム、クエン
ン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリウム、メ

-19-.

タリン酸ナトリウム、グルコン酸等の金馬イオン封組剤; バルビタール、ナオペンタール、物水クロラール、臭化カリウム等の個盤・な静剤; クロルブロマツン、レセルピン、クロルジアゼポキシド等の向相神病剤、抗てんかん剤; クロルゾキサゾン、レボドバ等のよいパーキンソン強剤; ジギトキシン、ジゴキロンン、塩酸サール、塩酸サドカイン、塩酸サブノール、塩酸サドカイン、塩酸サブノール、白の抗不整線削; ジピリメモール、サウノール、二トログリセリン、 的酸 ステール、サウ の 武高血圧剤; レセルピンメルビド等の 武高血圧剤; イクタモール、グフォチソン等の 武高血圧剤; イクタモール、カンフル、チモール、ジフェンヒアラミン、クロルフェニラミン、塩酸サロ

- 2 0 -

コレシストキニン、サブスタンスP、ゴナドトロピン(HCG)、パンプレシンなどのペプチドホルモン、回腎皮質解激ホルモン放出 出来 子(ACTH-RH)、 好趣所敬ホルモン放出 出来 子(BH-RH)、 対体形成ホルモン放出 出于 (CH-RH)、 ブロラクチン 放出 出于 (PR-IH)、甲状腺剤酸ホルモン放出因子 (PR-IH)、プロラクチン抑制 到子 (PR-IH)、甲状腺剤酸ホルモン放出因子 (TSH-RH)、などのペプチドホルモン放出 が抑制 因子; ピリリポスクレオチド、ポリイノシン酸とポリクリットの 配の 銀体、 ポリアオ キンリポスクレオチド アンル 配の銀体、 ポリアオ キンリポスクレオチド アントの の銀体、 ポリアオ キンリポスクレオチド アントの の銀体、 ポリアオ キンリポスクレオチド アントの の銀体、 ポリアオ キンリポスクレオチア アントの の銀体、 ポリアオ キンリポスクレス ひん 性化番白質 (IAP)、 即項 基性 トリブ

- 27 -

ν.

さた、本発明の程度 仮収数 利け、 これを 絵 枯硬 投 5 用 製剤 として 使用 する 場合 に け 、 そ の一般的 カ 利亞、 例えば 直腸 及び 頭 投 5 用 坐 剤、 軟 質、 ソフト ゼラチンカ デ モル、 パ ツ カ ル 盤、 告下 優、 点 鼻 剤、 鼻 枯 強 あ る い け 口 並 枯 襲 用 項 移 列 等 の 剤 型 に す る こ と が で き 、 こ れ に 更 に 必 受 に 応 じ て 所 豊 の 数 列 用 相 体 、 誠 シンインヒビター、アンチパイン塩配塩、キモスタチンA、エラスタチナール、ペプスタチンA、ポリリシン、ポリオルニチン、ポリエチレンイミン、ポリピニルフミンカどが挙げられる。

- 28 -

形刻等を加え、慣用の方法により製剤化される。

羽周昭61-233631 (9)

本発明の経度吸収期剤には、 P. に必要に応じて、 従来公知の経及者しくけ 経粘 異数 収作用を有する化合物、 例えばエーテル 盤 非イオン界 正活性剤、 フェニール グリシン のエナミン 誘導体、 N - アンルコラーケン ペプナ ご、中 的 耐 肪 配 のナトリウム 塩、 サポニン 類、 グリセロール 若しくけ ポリグリセロール のエーテル 誘導体 等を配合することもできる。

(作用)

本発明の経皮吸収 製剤は、深切の経皮吸収 性が高く、かつ皮膚及び粘膜に対する作用が 穏やかで安全性の高いものである。本発明経 皮吸収 製剤の高い経皮吸収性はモノアルキル リン酸エステルの吸収促進作用に因るものと 考えられるが、その作用供序については未だ

- 3 1 -

内容物がゲル状にたるまで放設する。さらに、 2 6 KH:、100 Wの超音級を開射し、サリ ナル酸メチル外用剤を設立する。

與約例2

契約例1のサリチル取メチル外用剤の形皮 吸収性を次の方法により検討した。 体 重約 2.5 物の様性白色 家鬼を背位 に固定し、 パリ カンで 履卸を注意既く称毛し、 飲料 1 9 (サリチル 放メチル 含量 6 0 切)を傷のない 皮膚 約48 cm³ に 独布した。 強布 後 0.5 1.0 。 1.5 1.2 0 1.3 0 1.5 0 時間 に採血を 行 なつ た。 血中サリチル 版メチル 含量 は、 これをサリチル 低 メチル 含量 は、 これをサリチル 低 メチル 含量 は、 これをサリチル 低 水チル 含量 は、 これをサリチル 低 に で 次級 した ない 人 の 別 限 に で の 短果を第1 図に示す。 カン、 対照に は 市 販の 明らかではない。

(発明の効果)

本発明の経皮の収契期は、存配実施例に示すどとく、楽物の吸収が促進され、従来と同 等度の効果を得るためには、従来およりも奨 物成分の復度が低くても充分な効果が得られ、 併せて薬剤の動作用も経滅することが可能と

(與始例)

ゲルベ酸モノオクタデシルリン酸エステル
(別) のモノアルギニン塩10g、サリチルな メチル5gを秤量し、精質水を加えて100 りとする。この混合恐備細を50℃にて保ち、

- 32-

サリチル放メチル数音 I P (サリチル酸メチル含量 5 0 町)を用いた。

第1 辺に示す如く、本発明品を適応した場合、内照に比べて血中サリケル設度度が高く、モノアルキルリン酸エステル(I)に吸収促進作用が起められた。

尖质例3

特局昭61-233631 (10)

グルベ型モノヘキサデシルリン酸エステル
(円)のモノアルギニン塩8gに塩酸リ ドカイン 2gを加え、これに複数水 9 0gを加えて 提择すると自協したグル状組成物となる。このグル状組成物を 5 0 c に保ち、 2 5 KHz、 1000 Wの超音波を照射して粘度を低下させ、 塩酸リドカイン含有外用剤を製造する。

たか、ゲルベ型モノへキサテシルリン酸エステル (VI) (Xt = H 、 Xt = H のもの) の I R スペクトルを第3個に示した。

实施例 5

ゲルペ型モノドデシルリン酸エステル (V) のモノリシン塩10°、インスリン1000 国際単位を6% 節酸水槽液2°に溶解したものにエタノール12°、精製水76°を加え、

- 35 -

して血切位の経時的変化を求めた。結果を強 1数に示す。なお対照としては、実施例 5 の ゲルベ型モノドデシルリン 酸エステルモノリ ジン塩の代りに複数水を用いて設刻化したも のを用いた。

第1次

	換 体	投与前の血糖値に対する変化器(4)					
2×		15分	30分	4 5 5	60%	90分	1205
対	無	- 3.4	- 6.5	- 9.8	-1 1.2	- 8.3	- 3. 1
本列	朔	- 7. 2	-12.0	-17.9	-18.6	-17.1	-11.4

央 施 例 1

ゲルベ酸モノヘキサザシルリン酸エステル
(N) のモノトリエタノールアミン塩 1 0 g、
インドノサシン 1 0 g を容量し、複製水を加

枯悶な液化なるまで攪拌する。次いで40℃ に加限し、25 KHz、100 Wの超音波を照 射し、インスリンの枯襞没与虧剤を製造する。 本品は、そのままで直験投与影剤とするか、 あるいはポンプスプレー容器に光壊し、鼻腔 枯襲投与剤とすることもできる。

- 3 6 -

えて1000とする。この復合結構物を50 でに係ち、内容物がグル状になるまで放置する。さらに25 KHz、100Wの超音改を無 射し、インドメサシン匹換效与製剤を製造する。

灾热例 8

夹筋例 6

奥地例 7 のインドメサシン 直島 投与 製 刺 1 り (インドメサシン 含量 1 0 0 号) を体 重 的 3 なの 雄性 家 兎 に 投与 し、 血中 インドメサ シン 過度 を 高 速 液 か りって ト グラフィー を 用いて 例定 した。 な か 対 圏 に は インドメサ シン 出 引 を 用いた。 解 条 を 第 2 図 に 示 し た 。

4. 図面の簡単な説明

第1回はサリナル放ノナル外用剤を収束の

特周昭61-233631 (11)

皮膚に含むした場合の血中サリテル設合度の 歴時変化を示すの面、第2 図はインドメサシン 直勤投与数別を改定に投与した場合の血中 インドノサシン検症の経時変化を示す適面、 第3 図は、ゲルベ侵モノヘキサデシルリン設 エステル(N)(X,=H、X,=Hのもの)の IRスペクトルを示す図面である。

以上

出题人 花玉石盆妆式会社

代理人 弁理士 有 賀 立 等 弁理士 高 野 丑志埋 弁理士 小 野 信 天

- 39 -





